

# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

22.10.2004

REC'D 1 1 NOV 2004

WIPO PCT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年10月23日

出 願 番 号 Application Number: 特願2003-363521

[ST. 10/C]:

[JP2003-363521]

出 願 人 Applicant(s):

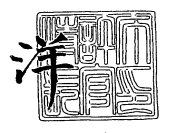
東京応化工業株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 8月 4日

ふ 門



BEST AVAILABLE COPY



【書類名】 特許願 【整理番号】 J14297A1

【提出日】平成15年10月23日【あて先】特許庁長官殿【国際特許分類】G03F 7/022

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業株式会社

内

【氏名】 羽田 英夫

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業株式会社

内

【氏名】 竹下 優

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業株式会社

内

【氏名】 林 亮太郎

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業株式会社

内

【氏名】 松丸 省吾

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業株式会社

内

【氏名】 平山 拓

【特許出願人】

【識別番号】 000220239

【氏名又は名称】 東京応化工業株式会社

【代理人】

【識別番号】 100106909

【弁理士】

【氏名又は名称】 棚井 澄雄

【代理人】

【識別番号】 100064908

【弁理士】

【氏名又は名称】 志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】 100101465

【弁理士】

【氏名又は名称】 青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】 100094400

【弁理士】

【氏名又は名称】 鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】 100106057

【弁理士】

【氏名又は名称】 柳井 則子



【手数料の表示】

【予納台帳番号】 008707 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 要約書 1

 【包括委任状番号】
 0117103



## 【書類名】特許請求の範囲

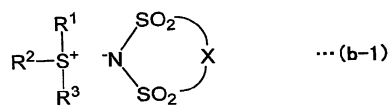
## 【請求項1】

(A) 酸の作用によりアルカリ可溶性が変化する樹脂成分、および (B) 露光により酸 を発生する酸発生剤成分を含有するレジスト組成物であって、

前記(A)成分が、(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位(a)を含む 質量平均分子量8000以下の樹脂であり、

前記 (B) 成分が、下記一般式 (b-1) または (b-2)

#### 【化1】



$$R^{1}$$
  $O_{2}S-Y$   
 $R^{2}-S^{+}$   $N$  ... (b-2)

[式中、Xは、少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で置換された炭素数2~6のアル キレン基を表し;Y、Zは、それぞれ独立に、少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で 置換された炭素数 $1\sim 10$ のアルキル基を表し; $R^1\sim R^3$ は、それぞれ独立に、アリー ル基またはアルキル基を表し、 $R^1 \sim R^3$  のうち少なくとも1つはアリール基を表す] で表される少なくとも1種のスルホニウム化合物を含有することを特徴とするレジスト組 成物。

#### 【請求項2】

前記(B)成分が、さらに炭素数1~7の直鎖状のフッ化アルキルスルホン酸イオンを アニオンとするオニウム塩系酸発生剤を含有する請求項1記載のレジスト組成物。

## 【請求項3】

前記構成単位(a)が、酸解離性溶解抑制基を含有する(メタ)アクリル酸エステルか ら誘導される構成単位 (a 1) を有する請求項1または2記載のレジスト組成物。

## 【請求項4】

前記構成単位(a)が、さらに、ラクトン含有単環又は多環式基を含有する(メタ)ア クリル酸エステルから誘導される構成単位 (a2)を有する請求項3記載のレジスト用樹 脂。

#### 【請求項5】

前記構成単位(a)が、さらに、極性基含有脂肪族炭化水素基を含有する(メタ)アク リル酸エステルから誘導される構成単位 (a3) を有する請求項3または4記載のレジス ト組成物。

#### 【請求項6】

さらに含窒素有機化合物を含有する請求項1~5のいずれか一項に記載のレジスト組成 物。

## 【請求項7】

請求項1~6のいずれか一項に記載のレジスト組成物を用いて基板上にレジスト膜を形 成し、該レジスト膜に対して選択的に露光処理を行った後、アルカリ現像してレジストパ ターンを形成することを特徴とするレジストパターン形成方法。



## 【曹類名】明細曹

【発明の名称】レジスト組成物およびレジストパターン形成方法

## 【技術分野】

[0001]

本発明は、レジスト組成物およびレジストパターン形成方法に関する。

## 【背景技術】

[0002]

近年、半導体素子や液晶表示素子の製造においては、リソグラフィー技術の進歩により 急速に微細化が進んでいる。微細化の手法としては一般に露光光源の短波長化が行われて いる。具体的には、従来は、g線、i線に代表される紫外線が用いられていたが、現在で は、KrFエキシマレーザー(248nm)が導入されている。

また、微細な寸法のパターンを再現可能な高解像性の条件を満たすレジスト材料の1つ として、酸の作用によりアルカリ可溶性が変化するベース樹脂と、露光により酸を発生す る酸発生剤を含有する化学増幅型レジスト組成物が知られている。化学増幅型レジスト組 成物には、アルカリ可溶性樹脂(ベース樹脂)と酸発生剤と架橋剤とを含有するネガ型と 、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する樹脂(ベース樹脂)と酸発生剤と含有するポ ジ型とがある。

現在、酸発生剤としてはオニウム塩が最も一般的に用いられている。

#### [0003]

近年、半導体素子の急激な微細化に伴い、いっそうの高解像度が求められており、例え ばラインアンドスペースで90nm以下が求められている。これに伴い、LER(ライン エッジラフネス)が深刻な問題となってきている。

ところで、現在、酸発生剤に使用されるオニウム塩のアニオン部(酸)は、鎖状のフッ 素化アルキルスルホン酸イオンがほとんどであり、その他の酸は、酸性度の問題からあま り使用されていない。そのフッ素化アルキルのアルキル鎖は、レジスト膜中の酸の拡散長 をコントロールするために炭素数の長いものが、好ましいが、そのアルキル鎖が炭素数4 以上のフッ素化アルキルスルホン酸に関しては、安全性に対する疑問が指摘され始め現在 、世界的に使用が制限されつつある。

従って、そのような長鎖のフッ素化アルキルスルホン酸を使わずに、レジスト膜中の拡 散長が短い酸発生剤が必要とされている。

本発明者らはそのような酸発生剤として、上記請求項1に記載した特定のスルホニウム 化合物が好ましいものであることに気づいた。

しかしながら、従来のArF用の樹脂に単にこれらのスルホニウム化合物を組み合わせ て用いても、上記した微細な解像性、LER及び焦点深度幅をともに満足することは困難 であった。

【特許文献1】特開2003-160612号公報

【特許文献2】特開2003-140346号公報

【特許文献3】特許第3390702号公報

## 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

## [0004]

本発明は、上記事情に鑑みてなされたものであって、高解像性で、LERが小さく、か つ広い焦点深度幅を有するレジスト組成物、該レジスト組成物を用いたレジストパターン 形成方法を提供することを課題とする。

## 【課題を解決するための手段】

## [0005]

本発明者らは、上記課題を解決するため、鋭意検討した結果、質量平均分子量の低い即 ち、質量平均分子量8000以下の樹脂と特定の酸発生剤とを組み合わせて用いることで 、十分な解像性が確保でき、同時に従来の樹脂を用いたレジスト組成物と比べてLERと 焦点深度幅が大幅に改善されることを見出した。また、その他の特性(レジストパターン



形状、現像欠陥等)についても従来の樹脂を用いた場合よりも非常に優れることを見出し 、本発明を完成させた。

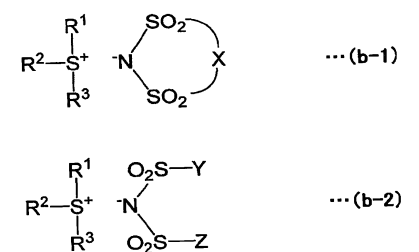
すなわち、本発明の第1の発明は、 (A) 酸の作用によりアルカリ可溶性が変化する樹 脂成分、および(B)露光により酸を発生する酸発生剤成分を含有するレジスト組成物で あって、

前記(A)成分が、(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位(a)を含む 質量平均分子量8000以下の樹脂であり、

前記 (B) 成分が、下記一般式 (b-1) または (b-2)

[0006]

【化1】



[式中、Xは、少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で置換された炭素数2~6のアル キレン基を表し;Y、Zは、それぞれ独立に、少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で 置換された炭素数 $1\sim 10$ のアルキル基を表し; $R^1\sim R^3$ はそれぞれ独立にアリール基 またはアルキル基を表し、 $R^1 \sim R^3$  のうち少なくとも1つはアリール基を表す] で表される少なくとも1種のスルホニウム化合物を含有することを特徴とするレジスト組 成物である。

また、本発明の第2の発明は、前記レジスト組成物を用いて基板上にレジスト膜を形成 し、該レジスト膜に対して選択的に露光処理を行った後、アルカリ現像してレジストパタ ーンを形成することを特徴とするレジストパターン形成方法である。

#### [0007]

なお、本発明において、「(メタ)アクリル酸エステル」とは、メタクリル酸エステル とアクリル酸エステルの一方あるいは両方を意味する。また、「構成単位」とは、重合体 を構成するモノマー単位を意味する。また、「(メタ)アクリル酸エステルから誘導され る構成単位」とは、(メタ)アクリル酸エステルのエチレン性二重結合が開裂して構成さ れる構成単位を意味する。

#### 【発明の効果】

## [0008]

本発明のレジスト組成物、レジストパターン形成方法によれば、高解像性でかつ焦点深 度幅が広く、レジストパターン形状に優れ、LERやディフェクトが低減されたレジスト パターンを形成できる。

# 【発明を実施するための最良の形態】

## [0009]

以下、本発明をより詳細に説明する。

#### ≪レジスト組成物≫

本発明のレジスト組成物は、酸の作用によりアルカリ可溶性が変化する樹脂成分(A)

出証特2004-3069106



(以下、 (A) 成分ということがある。)と、露光により酸を発生する酸発生剤成分 (B) (以下、 (B) 成分ということがある。)とを含むものである。

本発明は、(A) 成分が、(メタ) アクリル酸エステルから誘導される構成単位(a) を含む質量平均分子量8000以下の樹脂であること、および(B) 成分が、前記一般式(b-1) または(b-2) で表される少なくとも1種のスルホニウム化合物を含有することを特徴とする。

## [0010]

本発明のレジスト組成物は、上記特徴を備えるものであれば、ポジ型であってもネガ型 であってもよい。好ましくはポジ型である。

ネガ型の場合、レジスト組成物には、(A)成分としてアルカリ可溶性樹脂と共に架橋剤が配合される。そして、レジストパターン形成時に、露光により(B)成分から酸が発生すると、かかる酸が作用し、アルカリ可溶性樹脂と架橋剤との間で架橋が起こり、アルカリ可溶性樹脂がアルカリ不溶性へと変化する。前記架橋剤としては、例えば、通常は、メチロール基又はアルコキシメチル基を有するメラミン、尿素又はグリコールウリルなどのアミノ系架橋剤が用いられる。

#### [0011]

ポジ型の場合、(A) 成分は、いわゆる酸解離性溶解抑制基を有するアルカリ不溶性のものであり、露光により前記(B) 成分から発生した酸が作用すると、酸解離性溶解抑制基が解離し、これによって(A) 成分全体がアルカリ不溶性からアルカリ可溶性に変化する。そのため、レジストパターンの形成においてマスクパターンを介して露光すると、または露光に加えて露光後加熱(PEB)を行うと、露光部はアルカリ可溶性へ転じる一方で、未露光部はアルカリ不溶性のまま変化しないので、アルカリ現像することによりポジ型のレジストパターンが形成できる。ポジ型の場合、(A) 成分としては、構成単位(a) として、後述する構成単位(a1)等を有する樹脂が好ましく用いられる。

## [0012]

#### <(A)成分>

本発明においては、(A) 成分が、構成単位(a) を含み、かつ質量平均分子量8000以下の樹脂であることにより、例えばArFエキシマレーザー等の200nm以下の波長を用いるプロセス用のレジストに用いるのに充分な透明性が得られる。また、後述する(B) 成分との組み合わせにより、解像性やパターン形状に優れ、LER及びディフェクトの低減されたレジストパターンを形成することができる。さらに、レジストパターンを形成する際の焦点深度幅(DOF)も大きく、得られるレジストパターンの形状も良好である。

## [0013]

## [構成単位(a1)]

本発明のレジスト組成物がポジ型である場合、構成単位(a)は、酸解離性溶解抑制基を含有する(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位(a1)を有する樹脂である。

構成単位 (a1) における酸解離性溶解抑制基は、露光前の (A) 成分全体をアルカリ 不溶とするアルカリ溶解抑制性基を有すると同時に、露光後は、 (B) 成分から発生する 酸の作用により該抑制基を解離することにより、 (A) 成分全体のアルカリ可溶性を増大させる。

#### [0014]

前記脂肪族多環式基としては、ビシクロアルカン、トリシクロアルカン、テトラシクロアルカンなどから1個又は2個の水素原子を除いた基などを例示できる。

具体的には、アダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロデカン、テトラ



シクロドデカンなどのポリシクロアルカンから1個又は2個の水素原子を除いた基などが 挙げられる。

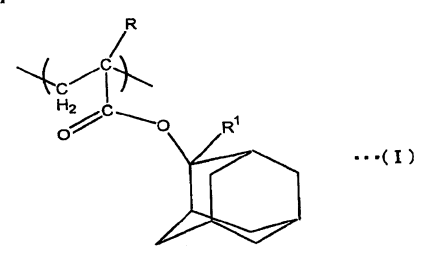
この様な多環式基は、例えばArFエキシマレーザー用のレジスト組成物の樹脂成分において、多数提案されているものの中から適宜選択して用いることができる。

これらの中でもアダマンチル基、ノルボルニル基、テトラシクロドアカニル基が工業上 入手しやすい点から好ましい。

[0015]

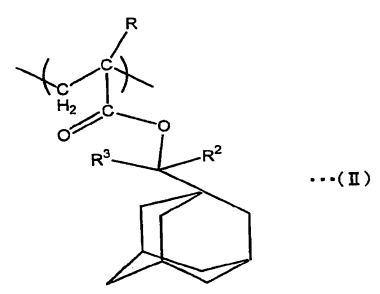
より具体的には、構成単位(a 1)が、下記一般式(I )、(I I )又は(I I I )から選択される少なくとも1種であると好ましい。

【0016】 【化2】



(式中、Rは水素原子又はメチル基、 $R^1$  は低級アルキル基である。) 【0017】

【化3】



(式中、Rは水素原子又はメチル基、R $^2$ 及びR $^3$ はそれぞれ独立に低級アルキル基である。)

[0018]



【化4】

(式中、Rは水素原子又はメチル基、R4 は第3級アルキル基である。)

## [0019]

式中、 $R^1$  としては、炭素数  $1\sim5$  の低級の直鎖又は分岐状のアルキル基が好ましく、 メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、ペン チル基、イソペンチル基、ネオペンチル基などが挙げられる。中でも、炭素数 2 以上、好 ましくは2~5のアルキル基が好ましく、この場合、メチル基の場合に比べて酸解離性が 高くなる傾向がある。なお、工業的にはメチル、エチル基が好ましい。

## [0020]

前記 $R^2$ 及び $R^3$ は、それぞれ独立に、好ましくは炭素数 $1\sim5$ の低級アルキル基であ ると好ましい。このような基は、2ーメチルー2ーアダマンチル基より酸解離性が高くな る傾向がある。

より具体的には、 $R^2$ 、 $R^3$ は、それぞれ独立して、上記R1と同様の低級の直鎖状又 は分岐状のアルキル基であることが好ましい。中でも、 $R^2$ 、 $R^3$ が共にメチル基である 場合が工業的に好ましく、具体的には、2-(1-アダマンチル)-2-メチループロピ ル (メタ) アクリレートから誘導される構成単位を挙げることができる。

## [0021]

前記R<sup>4</sup>は、tertーブチル基やtert-アミル基のような第3級アルキル基であり、tert ブチル基である場合が工業的に好ましい。

また、基一COOR⁴は、式中に示したテトラシクロドデカニル基の3または4の位置 に結合していてよいが、これらは異性体が混合していることから、結合位置を特定できな い。また、(メタ) アクリレート構成単位のカルボキシル基残基も同様に式中に示した8 または9の位置に結合するが、結合位置の特定はできない。

#### [0022]

構成単位(a1)は、(A)成分の全構成単位の合計に対して、20~60モル%、好 ましくは30~50モル%であることが望ましい。

#### [0023]

## [構成単位(a2)]

(A) 成分において、構成単位 (a) は、構成単位 (a1) に加えてさらに、ラクトン 含有単環又は多環式基を含有する(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位( a 2) を有することが好ましい。これにより、レジスト膜と基板との密着性を高められ、 微細なレジストパターンにおいても膜剥がれ等が起こりにくくなる。また、(A)成分全 体の親水性が高まり、現像液との親和性が高まって、露光部でのアルカリ溶解性が向上し 、解像性の向上に寄与する。

構成単位(a2)としては、(メタ)アクリル酸エステルのエステル側鎖部にラクトン 環からなる単環式基またはラクトン環を有する脂肪族多環式基が結合した構成単位が挙げ られる。なお、このときラクトン環とは、-O-C(O)-構造を含むひとつの環を示し 、これをひとつの目の環として数える。したがって、ここではラクトン環のみの場合は単 環式基、さらに他の環構造を有する場合は、その構造に関わらず多環式基と称する。



そして、構成単位 (a2) として、具体的には、例えば、γープチロラクトンから水素 原子1つを除いた単環式基や、ラクトン環含有ポリシクロアルカンから水素原子を1つを 除いた多環式基などが挙げられる。

具体的には、例えば以下の構造式 (IV) ~ (VII) で表される構成単位が好ましい

[0024] 【化5】

(式中、Rは前記に同じであり、mは0又は1である。)

[0025] 【化6】

(式中、Rは前記に同じである。) [0026]



(式中、Rは前記に同じである。)

[0027]

【化8】

(式中、Rは前記に同じである。)

## [0028]

構成単位(a2)は、(A)成分を構成する全構成単位の合計に対して、20~60モ ル%、特には20~50モル%含まれていると好ましい。

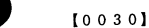
[0029]

## [構成単位(a3)]

(A) 成分において、構成単位 (a) は、構成単位 (a1) に加えて、あるいは構成単 位(a1)及び構成単位(a2)に加えて、極性基含有脂肪族炭化水素基を含有する(メ タ) アクリル酸エステルから誘導される構成単位 (a3) を有することが好ましい。これ により、(A)成分全体の親水性が高まり、現像液との親和性が高まって、露光部でのア ルカリ溶解性が向上し、解像性の向上に寄与する。

極性基としては、水酸基、シアノ基等が挙げられ、特に水酸基が好ましい。

脂肪族炭化水素基としては、炭素数1~10の直鎖状又は分岐状の炭化水素基(アルキ レン基)や、多環式の脂肪族炭化水素基(多環式基)が挙げられる。該多環式基としては 、構成単位(a1)において例示したものと同様の多数の多環式基から適宜選択して用い ることができる。



構成単位 (a3) としては、極性基含有脂肪族炭化水素基における炭化水素基が炭素数 1~10の直鎖状又は分岐状の炭化水素基のときは、(メタ)アクリル酸のヒドロキシエ チルエステルから誘導される構成単位が好ましく、該炭化水素基が多環式基のときは、下 記[化9]、[化10]で表される構成単位が好ましいものとしてあげられる。

[0031]

【化9】

(式中、Rは前記に同じであり、nは1~3の整数である。)

[0032]

これらの中でも、nが1であり、水酸基がアダマンチル基の3位に結合しているものが 好ましい。

[0033] 【化10】

(式中、Rは前記に同じであり、kは1~3の整数である。)

[0034]

これらの中でも、kが1であるものが好ましい。これらは異性体の混合物として存在す る(シアノ基がノルボルナニル基の4位又は5位に結合している化合物の混合物)。

[0035]

構成単位 (a3) は、(A) 成分を構成する全構成単位の合計に対して、10~50モ ル%、好ましくは20~40モル%含まれていると好ましい。



[0036]

<構成単位(a4)>

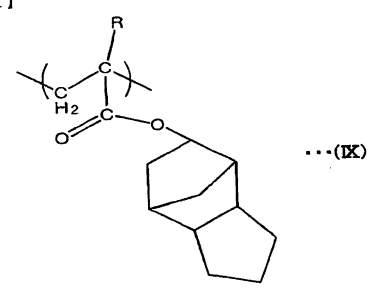
(A) 成分は、さらに、構成単位 (a 1) ~ (a 3) 以外の、多環式の脂肪族炭化水素 基を含有する(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位(a4)を含むもので あってもよい。

ここで、「構成単位 (a1) ~ (a3) 以外」とは、これらと重複しないという意味で あり、多環式の脂肪族炭化水素基(多環式基)としては、前記構成単位(a1)~(a3 ) におけるものと同様な多数の多環式基が挙げられる。

特にトリシクロデカニル基、アダマンチル基、テトラシクロドデカニル基から選ばれる 少なくとも1種以上であると、工業上入手し易いなどの点で好ましい。

構成単位(a4)として、具体的には、下記(IX)~(XI)の構造のものを例示す · ることができる。

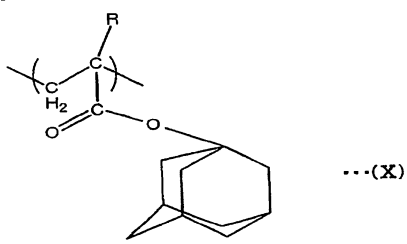
[0037] 【化11】



(式中、Rは前記に同じである。)

[0038]

【化12】



(式中、Rは前記に同じである。)

[0039]



【化13】

(式中、Rは前記に同じである。)

## [0040]

構成単位(a4)は、(A)成分を構成する全構成単位の合計に対して、1~25モル %、好ましくは10~20モル%含まれていると好ましい。

## [0041]

(A) 成分としては、前記構成単位(a 1)~(a 4)から選択される構成単位を含む もの好ましい。そのなかでも特に、構成単位(a1)および(a2)を含むもの、構成単 位(a1)~(a3)を含むもの、構成単位(a1)~(a4)を含むもの等が好ましい

## [0042]

(A) 成分の樹脂の質量平均分子量 (ゲルパーミネーションクロマトグラフィによるポ リスチレン換算基準)は、8000以下である必要がある。7500以下がさらに好まし く、4000~6500であるのが特に好ましく、5000~6500であることが最も 好ましい。質量平均分子量が8000以下であると、LERや現像欠陥が低減されるため 好ましい。分子量が4000以上となることで合成が容易となる。

## [0043]

また、(A)成分は、1種または2種以上の樹脂から構成することができ、例えば上述 の様な構成単位 (a) からなる樹脂を1種単独で用いてもよく、2種以上を混合して用い てもよい。

## [0044]

(A) 成分は、各構成単位を誘導するモノマーを、例えばアゾビスイソプチロニトリル (AIBN) のようなラジカル重合開始剤を用いた公知のラジカル重合等によって重合さ せることによって得ることができる。

## [0045]

本発明のレジスト組成物における(A)成分の含有量は、形成しようとするレジスト膜 厚に応じて調整すればよい。一般的には、固形分濃度にして、8~25質量%、より好ま しくは10~20質量%である。

## [0046]

## < (B) 成分>

本発明は、(B)成分が、前記一般式(b-1)または(b-2)で表されるスルホニ ウム化合物 (以下、それぞれ、スルホニウム化合物 1、スルホニウム化合物 2 ということ がある)を含有することを特徴とするものである。

## [0047]

式(b-1)、(b-2)中、Xは、少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で置換さ れた直鎖状または分岐状のアルキレン基であり、該アルキレン基の炭素数は2~6であり 、好ましくは3~5、最も好ましくは炭素数3である。



Y、Zは、それぞれ独立に、少なくとも1つの水素原子がフッ素原子で置換された直鎖状または分岐状のアルキル基であり、該アルキル基の炭素数は $1\sim1$ 0であり、好ましくは $1\sim7$ 、より好ましくは $1\sim3$ である。 Xのアルキレン基の炭素数またはY、Zのアルキル基の炭素数が小さいほどレジスト溶媒への溶解性も良好であるため好ましい。

また、Xのアルキレン基またはY、Zのアルキル基において、フッ素原子で置換されている水素原子の数が多いほど、酸の強度が強くなり、また200nm以下の高エネルギー光や電子線に対する透明性が向上するので好ましい。該アルキレン基またはアルキル基中のフッ素原子の割合、すなわちフッ素化率は、好ましくは $70\sim100$ %、さらに好ましくは $90\sim100$ %であり、最も好ましくは、全ての水素原子がフッ素原子で置換されたパーフルオロアルキレン基またはパーフルオロアルキル基である。

## [0048]

 $R^{1} \sim R^{3}$  はそれぞれ独立にアリール基またはアルキル基を表す。

 $R^1 \sim R^3$  のうち、少なくとも 1 つはアリール基を表す。  $R^1 \sim R^3$  のうち、 2 以上がアリール基であることが好ましく、  $R^1 \sim R^3$  のすべてがアリール基であることが最も好ましい。

 $R^1 \sim R^3$ のアリール基としては、特に制限はなく、例えば、炭素数  $6 \sim 20$ のアリール基であって、アルキル基、ハロゲン原子等で置換されていてもされていなくてもよいフェニル基、ナフチル基が挙げられる。安価に合成可能なことから、炭素数  $6 \sim 10$ のアリール基が好ましい。

 $R^1 \sim R^3$  のアルキル基としては、特に制限はなく、例えば炭素数  $1 \sim 10$  の直鎖状、分岐状または環状のアルキル基等が挙げられる。解像性に優れる点から、炭素数  $1 \sim 5$  であることが好ましい。具体的には、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、1 の中で、1 の中で、1 のようには、メチル基を挙げることができる。これらの中で、1 のようには、メチル基を多けましい。

## [0049]

これらのスルホニウム化合物 1, 2 は、単独で用いてもよいし、2 種以上を組み合わせて用いてもよい。

#### [0050]

本発明において、(B)成分は、解像性、レジストパターン形状、焦点深度等に優れることから、スルホニウム化合物 1、2を含むことが必要である。

## [0051]

(B) 成分中、スルホニウム化合物 1 及び 2 から選ばれる少なくとも 1 種の割合は、その合計量として、(B) 成分全体の 2 5~1 0 0 質量%が好ましく、 3 0~1 0 0 質量%が分ましい。 2 5 質量%以上であることにより、本発明の効果が充分なものとなる。

#### [0052]

本発明において、(B) 成分は、さらに、従来化学増幅型のネガ型レジストにおいて使用されている公知の酸発生剤を含有してもよい。酸発生剤は、これまでヨードニウム塩やスルホニウム塩などのオニウム塩、オキシムスルホネート類、ビスアルキルまたはビスアリールスルホニルジアゾメタン類、ニトロベンジルスルホネート類、イミノスルホネート類、ジスルホン類など多種のものが知られているので、このような公知の酸発生剤から特に限定せずに用いることができる。

その中でも、特にフッ化アルキルスルホン酸イオンをアニオンとして含むオニウム塩 ( 以下、オニウム塩系酸発生剤という)が、発生する酸の強度が強いことから、好適である

かかるオニウム塩系酸発生剤のカチオンとしては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、n-ブチル基、tert-ブチル基などの低級アルキル基;メトキシ基、エトキシ基などの低級アルコキシ基などで置換されていてもよいモノまたはジフェニルヨードニウム、モノ、ジ、またはトリフェニルスルホニウム;ジメチル(4-ヒドロキシナフチル)



スルホニウムなどが好ましい。

また、かかるオニウム塩系酸発生剤のアニオンは、炭素数1~7、より好ましくは炭素 数1~3の直鎖状のアルキル基の水素原子の一部又は全部がフッ素原子で置換されたフッ 化アルキルスルホン酸イオンが、安全性が高いことから好ましい。炭素数が7以下である ことにより、スルホン酸としての強度も高くなる。また、該フッ化アルキルスルホン酸イ オンのフッ素化率(アルキル基中のフッ素原子の割合)は、好ましくは10~100%、 さらに好ましくは50~100%であり、特に水素原子をすべてフッ素原子で置換したも のが、酸の強度が強くなるので好ましい。このようなものとしては、具体的には、トリフ ルオロメタンスルホネート、ヘプタフルオロプロパンスルホネートなどが挙げられる。

## [0053]

このようなオニウム塩系酸発生剤の具体例としては、ジフェニルヨードニウムのトリフ ルオロメタンスルホネート又はノナフルオロブタンスルホネート、ビス (4 - t e r t -ブチルフェニル)ヨードニウムのトリフルオロメタンスルホネート又はノナフルオロブタ ンスルホネート、トリフェニルスルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのへ プタフルオロプロパンスルホネート又はそのノナフルオロブタンスルホネート、トリ(4 - メチルフェニル) スルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオ ロプロパンスルホネート又はそのノナフルオロブタンスルホネート、ジメチル (4 - ヒド ロキシナフチル) スルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロ プロパンスルホネート又はそのノナフルオロブタンスルホネート、モノフェニルジメチル スルホニウムのトリフルオロンメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホ ネート又はそのノナフルオロプタンスルホネート、ジフェニルモノメチルスルホニウムの トリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネート又はそのノ ナフルオロブタンスルホネートなどが挙げられる。

これらのオニウム塩系酸発生剤酸発生剤は1種単独で、または2種以上混合して用いる ことができる。

## [0054]

(B) 成分としてオニウム塩系酸発生剤をスルホニウム化合物 1 及び 2 から選ばれる少 なくとも1種と混合して用いる場合、オニウム塩系酸発生剤酸発生剤の割合は、10~7 5 質量%が好ましく、30~70質量%がより好ましい。上記範囲内のオニウム塩系酸発 生剤酸発生剤を配合することにより、LERや現像欠陥等に優れたものとなる。また、オ ニウム塩系酸発生剤とスルホニウム化合物 1 及び 2 から選ばれる少なくとも 1 種との混合 比率 (質量比) は1:9~9:1、好ましくは1:5~5:1、最も好ましいのは1:2 ~2:1である。上記の比率で酸発生剤を混合して用いることで、LERや現像欠陥に優 れたものとなる。

## [0055]

(B) 成分は、(A) 成分100質量部に対して0.1~30質量部、好ましくは0.  $5\sim 2$  0 質量部、さらに好ましくは  $1\sim 1$  0 質量部の割合で用いられる。下限値未満では 像形成がなされず、30質量部をこえると均一な溶液となりにくく、保存安定性が低下す るおそれがある。

#### [0056]

## < (C) 成分>

本発明のポジ型レジスト組成物は、材料を有機溶剤(C)(以下、(C)成分という) に溶解させて製造することができる。

(C) 成分としては、使用する各成分を溶解し、均一な溶液とすることができるもので あればよく、従来、化学増幅型レジストの溶剤として公知のものの中から任意のものを 1 種又は2種以上適宜選択して用いることができる。

例えば、γープチロラクトン、アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、メ チルイソアミルケトン、2-ヘプタノンなどのケトン類や、エチレングリコール、エチレ ングリコールモノアセテート、ジエチレングリコール、ジエチレングリコールモノアセテ ート、プロピレングリコール、プロピレングリコールモノアセテート、ジプロピレングリ



コール、又はジプロピレングリコールモノアセテートのモノメチルエーテル、モノエチル エーテル、モノプロピルエーテル、モノブチルエーテル又はモノフェニルエーテルなどの 多価アルコール類及びその誘導体や、ジオキサンのような環式エーテル類や、乳酸メチル 、乳酸エチル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エ チル、メトキシプロピオン酸メチル、エトキシプロピオン酸エチルなどのエステル類など を挙げることができる。これらの有機溶剤は単独で用いてもよく、2種以上の混合溶剤と して用いてもよい。

使用量は特に限定しないが、基板等に塗布可能な濃度、一般的にはレジスト組成物の固 形分濃度2~20質量%、好ましくは5~15質量%の範囲内とされる。

#### [0057]

#### < (D) 成分>

本発明のポジ型レジスト組成物には、レジストパターン形状、引き置き経時安定性など を向上させるために、さらに任意の成分として、含窒素有機化合物(D)(以下、(D) 成分という)を配合させることができる。

この (D) 成分は、既に多種多様なものが提案されているので、公知のものから任意に 用いれば良いが、アミン、特に第2級低級脂肪族アミンや第3級低級脂肪族アミンが好ま しい。

ここで、低級脂肪族アミンとは炭素数5以下のアルキルまたはアルキルアルコールのア ミンを言い、この第2級や第3級アミンの例としては、トリメチルアミン、ジエチルアミ ン、トリエチルアミン、ジーnープロピルアミン、トリーnープロピルアミン、トリペン チルアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミンなどが挙げられるが、特にトリ エタノールアミンのような第3級アルカノールアミンが好ましい。

これらは単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いてもよい。

(D) 成分は、(A) 成分100質量部に対して、通常0.01~5.0質量部の範囲 で用いられる。

#### [0058]

#### <(E)成分>

また、前記(D)成分との配合による感度劣化を防ぎ、またレジストパターン形状、引 き置き安定性等の向上の目的で、さらに任意の成分として、有機カルボン酸又はリンのオ キソ酸若しくはその誘導体(E)(以下、(E)成分という)を含有させることができる 。なお、(D)成分と(E)成分は併用することもできるし、いずれか1種を用いること もできる。

有機カルポン酸としては、例えば、マロン酸、クエン酸、リンゴ酸、コハク酸、安息香 酸、サリチル酸などが好適である。

リンのオキソ酸若しくはその誘導体としては、リン酸、リン酸ジ - n - ブチルエステル 、リン酸ジフェニルエステルなどのリン酸又はそれらのエステルのような誘導体、ホスホ ン酸、ホスホン酸ジメチルエステル、ホスホン酸 - ジ - n - ブチルエステル、フェニルホ スホン酸、ホスホン酸ジフェニルエステル、ホスホン酸ジベンジルエステルなどのホスホ ン酸及びそれらのエステルのような誘導体、ホスフィン酸、フェニルホスフィン酸などの ホスフィン酸及びそれらのエステルのような誘導体が挙げられ、これらの中で特にホスホ ン酸が好ましい。

(E) 成分は、(A) 成分100質量部当り0.01~5.0質量部の割合で用いられ る。

#### [0059]

## <その他の任意成分>

本発明のポジ型レジスト組成物には、さらに所望により混和性のある添加剤、例えばレ ジスト膜の性能を改良するための付加的樹脂、塗布性を向上させるための界面活性剤、溶 解抑制剤、可塑剤、安定剤、着色剤、ハレーション防止剤などを適宜、添加含有させるこ とができる。

#### [0060]



従来、化学増幅型レジストに使用されている酸発生剤は、アニオンとしてフッ化アルキルスルホン酸イオンを有するものがほとんどで、それ以外のアニオンを有する酸発生剤は、酸性度が低く、酸発生剤としての作用が弱いことから、あまり使用されていない。そして、該フッ化アルキルスルホン酸イオンとしては、微細なレジストパターンを形成しやすいことから、アルキル鎖の長いものが好ましく用いられている。微細なレジストパターンを形成できる理由としては、レジスト中での拡散長が短いことが考えられる。

しかし、アルキル鎖が長いフッ化アルキルスルホン酸イオン、例えばアルキル鎖の炭素 数が8以上のものは、毒性が問題となり、使用が制限されるようになっている。

これに対し、上記スルホニウム化合物 1, 2 を含有する本発明のレジスト組成物は、高解像性、を有する。これは、スルホニウム化合物 1, 2 が、式(b-1)または(b-2)に示すように嵩高いイミンスルホン酸の構造を有しているため、炭素数が小さくても拡散長が短く、そのため、高解像性有すると考えられる。また、該酸発生剤と(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位(a)を含む質量平均分子量 8 0 0 0 以下の樹脂を組み合わせて用いることで、現像欠陥やLERが低減され、焦点深度幅の広く、矩形性の高いレジストパターンを形成することができる。

#### [0061]

## ≪レジストパターン形成方法≫

本発明のレジストパターン形成方法は例えば以下の様にして行うことができる。

すなわち、まずシリコンウェーハのような基板上に、上記レジスト組成物をスピンナーなどで塗布し、 $80\sim150$  Cの温度条件下、PAB(プレベーク)を $40\sim120$  秒間、好ましくは $60\sim90$  秒間施し、これに例えばArF露光装置などにより、ArFエキシマレーザー光を所望のマスクパターンを介して選択的に露光した後、 $80\sim150$  Cの温度条件下、PEB(露光後加熱)を $40\sim120$  秒間、好ましくは $60\sim90$  秒間施す。次いでこれをアルカリ現像液、例えば $0.1\sim10$  質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液を用いて現像処理する。このようにして、マスクパターンに忠実なレジストパターンを得ることができる。

なお、基板とレジスト組成物の塗布層との間には、有機系または無機系の反射防止膜を 設けることもできる。

また、露光に用いる波長は、特に限定されず、ArFエキシマレーザー、KrFエキシマレーザー、F2エキシマレーザー、EUV(極紫外線)、VUV(真空紫外線)、EB(電子線)、X線、軟X線等の放射線を用いて行うことができる。本発明にかかるレジスト組成物は、特に、ArFエキシマレーザーに対して有効である。

#### 【実施例】

## [0062]

以下、本発明を、実施例を示して詳しく説明する。

#### **今成例1-1**

下記モノマー(a 1 1)、(a 2 1)及び(a 3 1)の混合物 0. 2 5 モルを、5 0 0 m 1 のメチルエチルケトン(MEK)に溶解し、これに A I B N 0. 0 1 m o 1 を加えて溶解した。得られた溶液を、6 5 ~ 7 0  $\mathbb C$ に加熱し、この温度を 3 時間維持した。その後、得られた反応液を、よく撹拌したイソプロパノール 3 L 中に注ぎ、析出した固形物を 3 0 0 m 1 の M E K に溶解し、よく撹拌したメタノール 3 L 中に注ぎ、析出した固形物を 3 0 0 m 1 の M E K に溶解し、よく撹拌したメタノール 3 L 中に注ぎ、析出した固形物を 3 過により分離し、乾燥させて、下記 [化 1 4] で表される、質量平均分子量 6 2 0 0 の樹脂 1 - 1 を得た。

(a21):ノルボルナンラクトンメタクリレート (一般式 (VI) において、Rがメ チル基である構成単位に相当するモノマー) 40モル%

(a31):3-ヒドロキシー1-アダマンチルメタクリレート(一般式(VIII)において、Rがメチル基で、nが1で、ヒドロキシ基がアダマンチル基の3位に結合した 構成単位に相当するモノマー) 20モル%



[0063] 【化14】

$$\begin{pmatrix}
H_2 \\
C
\end{pmatrix}$$

(式中、 n/m/1=40/40/20 (モル比))

[0064]

合成例1-2

合成例1-1と同様な組成及び方法で質量平均分子量7500の樹脂1-2を得た。

[0065]

合成例 1-3

合成例1-1と同様な組成及び方法で質量平均分子量9500の樹脂1-3を得た。

[0066]

合成例 2 - 1

合成例1-1において、(a 1 1 )、(a 2 1 )、(a 3 1 )に代えて下記モノマー( a 1 2) 、(a 2 2) 、(a 3 2) を用いた以外は合成例 1 - 1 と同様にして、下記 [化 15] で表される、質量平均分子量6400の樹脂2-1を得た。

(a 1 2) :2 - メチル-2 - アダマンチルメタクリレート(一般式(I)において、 Rがメチル基で、R<sup>1</sup> がメチル基である構成単位に相当するモノマー) 40モル% (a 2 2) :γ ープチロラクトンメタクリレート (一般式 (V I I) において、Rがメ 40モル% チル基である構成単位に相当するモノマー)

20モル% (a32):シアノノルボルナニルメタクリレート

[0067]

出証特2004-3069106



$$\begin{pmatrix}
H_2 \\
C
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
C
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
C
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
C
\end{pmatrix}$$

$$C$$

$$C$$

$$C$$

$$C$$

$$C$$

(式中、 n/m/1=40/40/20 (モル比))

[0068]

合成例 2 - 2

合成例2-1と同様な組成及び方法で質量平均分子量7200の樹脂2-2を得た。

[0069]

合成例 2-3

合成例2-1と同様な組成及び方法で質量平均分子量9800の樹脂2-3を得た。

[0070]

合成例 3-1

合成例 2 - 1 において、(a 3 2)に代えて下記モノマー(a 3 1)を用いた以外は合 成例1-1と同様にして、下記[化16]で表される、質量平均分子量7200の樹脂3 - 1を得た。

(a 1 2) :2-メチルー2-アダマンチルメタクリレート(一般式(I)において、 Rがメチル基で、R<sup>1</sup> がメチル基である構成単位に相当するモノマー) 40モル%

(a 2 2):γ ープチロラクトンメタクリレート(一般式(V I I) において、Rがメ 40モル% チル基である構成単位に相当するモノマー)

(a 3 1) :3-ヒドロキシー1-アダマンチルメタクリレート (一般式 (V I I I) において、Rがメチル基で、nが1で、ヒドロキシ基がアダマンチル基の3位に結合した 20モル% 構成単位に相当するモノマー)

[0071]



【化16】

$$\begin{pmatrix}
H_2 \\
C
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
C
\end{pmatrix}$$

$$C
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
C
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
C
\end{pmatrix}$$

$$C
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
C
\end{pmatrix}$$

$$C
\end{pmatrix}$$

$$OH$$

(式中、 n/m/l=40/40/20 (モル比))

[0072]

合成例 3-2

合成例3-1と同様な組成及び方法で質量平均分子量10500の樹脂3-2を得た。

[0073]

#### 合成例4

合成例1-1において、モノマーとして、下記モノマー(a41)、(a42)を用い て、250gのメチルエチルケトン(MEK)に溶解したこと以外は合成例1-1と同様 にして、下記[化17]で表される、質量平均分子量9000の樹脂4を得た。

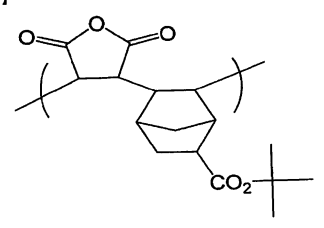
(a 4 1) :無水マレイン酸

50モル%

(a42):tertープトキシカルボニルノルボルナン

50モル%

[0074]【化17】



[0075]

#### 実施例 1

合成例1-1で得られた質量平均分子量6200の樹脂1の100質量部に、(B)成 分として、上記一般式(b - 1)におけるXが炭素数3のアルキレン基であり、 $R^1$   $\sim$  R<sup>3</sup> がフェニル基であるスルホニウム化合物( [化18] 、以下、PAG1という) 3. 0 質量部、(D)成分としてトリエタノールアミン0.35質量部を、プロピレングリコー ルモノメチルエーテルアセテート (PM) と乳酸エチル (EL) との混合物(質量比8: 2) に溶解して、固形分濃度0.3質量%のポジ型レジスト組成物を調製した。

[0076]



【化18】

$$O_2S-CF_2$$

$$O_2S-CF_2$$

$$O_2S-CF_2$$

[0077]

次いで、有機系反射防止膜組成物「ARC-29A」(商品名、ブリュワーサイエンス 社製)を、スピンナーを用いてシリコンウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で215 ℃、60秒間焼成して乾燥させることにより、膜厚77nmの有機系反射防止膜を形成し た。そして、上記ポジ型レジスト組成物を、スピンナーを用いて反射防止膜上に塗布し、 ホットプレート上で125℃、90秒間プレベーク(PAB)し、乾燥することにより、 膜厚250nmのレジスト層を形成した。

ついで、ArF露光装置NSR-S302 (ニコン社製; NA (開口数) = 0. 78, 2/3輪帯) により、ArFエキシマレーザー(193 nm)を、マスクパターン(バイ ナリー)を介して選択的に照射した。

そして、110℃、90秒間の条件でPEB処理し、さらに23℃にて2.38質量% テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で60秒間パドル現像し、その後20秒間 水洗して乾燥して、レジストパターンを形成した。

## [0078]

その結果、実施例1のポジ型レジスト組成物を用いて得られた100nmのマスクが1 00 nmに転写される露光量にて露光したときのラインアンドスペースの限界解像力は9 0 nmであった。また、100 nmのラインアンドスペースが1:1で形成される際の感 度は30m J / c m² であり、形状は、トップ形状がよく垂直性のよい、矩形性の高いも のであった。また、上記で形成した100nmのラインアンドスペース(L&S)パター ンのLERを示す尺度である3 $\sigma$ を求めた。その結果、得られたパターンの3 $\sigma$ は10. 0 nmであった。

なお、3σは、側長SEM (日立製作所社製, 商品名「S-9220」) により、試料 のレジストパターンの幅を32箇所測定し、その結果から算出した標準偏差 (σ) の3倍 値( $3\sigma$ )である。この $3\sigma$ は、その値が小さいほどラフネスが小さく、均一幅のレジス トパターンが得られたことを意味する。また、ディフェクトを、KLAテンコール社製の 表面欠陥観察装置 KLA2351(製品名)を用いて測定し、ウェーハ内の欠陥数を評 価したところ、 $0.07個/cm^2$ であった。また、異物経時特性として、液中パーティ クルカウンター (Rion社製、製品名:パーティクルセンサー KS-41)を用いて 、製造後40℃で2週間保存した後のレジスト組成物の異物経時特性を評価したところ、 異物は確認できなかった。また、100nm、ラインアンドスペース(L&S)パターン を形成した際の焦点深度幅(DOF)は、それぞれ、450nmであった。

## [0079]

実施例2~9、比較例1~4

実施例1と同様な方法で、表1に示す組成のポジ型レジスト組成物を調製した。

なお、実施例 6 ~ 7 および比較例 2 は、実施例 1 における P E B の条件を 1 2 5 ℃、 9 0秒に変えた。また、実施例8および比較例3は、実施例1におけるPABの条件を13 0℃、90秒に変え、PEBの条件を130℃、90秒に変えた。また、比較例4は、実



施例1におけるPABの条件を130℃、60秒に変え、PEBの条件を130℃、60 秒に変えた。

[0080]

【表1】

	- •					<del></del>
Т			スルホニウム	従来の	含窒素	
	樹脂	Mw	化合物1又は2	酸発生剤	有機化合物	溶剤
実施例	樹脂1-1		PAG1		AMINE1	PM/EL
<b>美胞的</b>	(100 質量部)	6200	(3.0 質量部)	- !	(0.35 質量部)	=8/2
実施例	樹脂1-2		PAG1		AMINE1	PM/EL
<b>美胞</b> 物	(100 質量部)	7500	(3.0 質量部)	-	(0.35 質量部)	=8/2
	樹脂1-3	1300	PAG1		AMINE1	PM/EL
比較例	(100 質量部)	9500	(3.0 質量部)	-	(0.35 質量部)	=8/2
	樹脂1-1	3300	PAG1	PAG2	AMINE1	PM/EL
実施例	(100 質量部)	6200	(2.0 質量部)	(1.0質量部)	(0.35 質量部)	=8/2
3	樹脂1-1		PAG1	PAG2	AMINE1	PM/EL
実施例	(100 質量部)	6200	(1.5 質量部)	(1.5 質量部)	(0.35 質量部)	=8/2
4	樹脂1-1	0200	PAG1	PAG2	AMINE1	PM/EL
実施例	(100 質量部)	6200	(1.0 質量部)	(2.0 質量部)	(0.35 質量部)	=8/2
5	樹脂2-1	0200	PAG1	PAG2	AMINE1	PM/EL
実施例	(100 質量部)	6400	(1.5 質量部)	(1.5 質量部)	(0.35 質量部)	=8/2
6	樹脂2-2	0400	PAG1	PAG2	AMINE1	PM/EL
実施例	(100質量部)	7200	(1.5 質量部)	(1.5 質量部)	(0.35 質量部)	=8/2
7	樹脂2-3	1200	PAG1	PAG2	AMINE1	PM/EL
比較例	(100質量部)	9800	(1.5 質量部)	(1.5 質量部)	(0.35 質量部)	=8/2
2	樹脂3-1	9000	PAG1	PAG2	AMINE1	PM/EL
実施例	(100 質量部)	7200	(1.5 質量部)	(1.5 質量部)	(0.35 質量部)	=8/2
8		7200	PAG1	PAG2	AMINE1	PM/EL
比較例	(100質量部)	10500		(1.5 質量部)	(0.35 質量部)	=8/2
3	<del></del>	10300	PAG3		AMINE1	PM/EL
実施例	t .	6200	(1.5 質量部)	_	(0.35 質量部)	=8/2
9	(100 質量部)	10200	PAG1		AMINE1	PM/EL
比較例	I .	9000	(3.0 質量部)	_	(0.35 質量部)	) =8/2
4	(100 質量部)	1 9000	(0.0 包括山)			

[0081]

表1中、PAG2は下記[化19]で表される化合物であり、PAG3は下記[化20 ] で表される化合物である。

また、AMINE1はトリエタノールアミンである。

[0082]



【化19】

[0083] 【化20】

$$O_2S-C_3F_7$$
 $O_2S-C_3F_7$ 
 $O_2S-C_3F_7$ 

[0084]

実施例2~9及び比較例1~4で調製したポジ型レジスト組成物を、実施例1と同様な 方法で評価し、表2にその結果をまとめた。

[0085]



## 【表2】

[衣2	4				T	
	焦点深度幅	感度	形状	LER	現像欠陥	異物経時
	7.7.2.12					40℃で 2 週間 │
実施例	450nm	30mJ/cm <sup>2</sup>	垂直	10.0nm	O.07個/cm²	変化無し
	4301111	001107 0111				40℃で2週間
実施例	450nm	30mJ/cm <sup>2</sup>	垂直	10.1nm	0.04個/cm²	変化無し
2	4501111	301107 CIII	T-top	1		著しく増加し
比較例	050	33mJ/cm <sup>2</sup>	倒れ有	18.Onm	400個/cm²	測定不能
1	350nm	331107 C111	(E)4 0 F3	10001		40℃で2週間
実施例	500	24mJ/cm <sup>2</sup>	非常に垂直	9.6nm	O.O7 個/cm²	変化無し
3	500nm	24110/011	チャルで王匠	3.0		40℃で2週間
実施例	500	00-1/052	非常に垂直	7.5nm	O.O4 個/cm²	変化無し
4	500nm	23mJ/cm <sup>2</sup>	チャルに土に	1.01		40℃で2週間
実施例		00-1/0=2	非常に垂直	7.6nm	0.04 個/cm <sup>2</sup>	変化無し
5	500nm	23mJ/cm <sup>2</sup>	护而化至区	7.01		40℃で2週間
実施例		05-1/2-2	非常に垂直	7.5nm	0.4個/cm²	変化無し
6	500nm	35mJ/cm <sup>2</sup>	非市に並固	7.571111	0.1 (2)	40℃で2週間
実施例	<b>500</b>	07-1/om²	非常に垂直	7.5nm	0.5 個/cm <sup>2</sup>	変化無し
7	500nm	37mJ/cm <sup>2</sup>	T一top	7.0(1111)		40℃で2週間
比較例	000	26-1/cm²		15.0nm	1350個/cm²	変化無し
2	300nm	36mJ/cm <sup>2</sup>	E14 6 H	13.01		40℃で2週間
実施例	N .	32mJ/cm <sup>2</sup>	垂直	11.0nm	0.7個/cm <sup>2</sup>	変化無し
8	450nm	321107 (111	T-top	1 11011		40℃で2週間
比較例	1	20-1/om²	1	17.0nm	1 3050 個/cm²	変化無し
3	300nm	32mJ/cm <sup>2</sup>	1301013	17.51		40℃で2週間
実施例	1	00m 1/am2	垂直	9.5nm	0.052個/cm <sup>2</sup>	変化無し
9	400nm	29mJ/cm <sup>2</sup>	テーパー	7.0.1111		40℃で2週間
比較例		n 21mJ/cm²		19 <b>.</b> 5nr	n 50個/cm²	変化無し
4	200nn	1 211107 CIII	一跃  火ツ円			, ,

## [0086]

上述の結果から明らかなように、実施例1~9のポジ型レジスト組成物は、高解像性で かつ焦点深度幅が広く、LER、現像欠陥が低減され、保存安定性の良好なものであるこ とがわかった。また、実施例3~7において酸発生剤としてスルホニウム化合物とオニウ ム塩を混合して用いた場合パターン形状及びLERについて最も優れていることがわかっ た。



## 【曹類名】要約曹

【要約】

微細な解像性、LER及び焦点深度幅を向上させることを目的とするレジスト 【課題】 組成物、該レジスト組成物を用いたレジストパターン形成方法を提供すること。

【解決手段】 (A)酸の作用によりアルカリ可溶性が変化する樹脂成分、および(B) 露光により酸を発生する酸発生剤成分を含有するレジスト組成物であって、前記(A)成 分が、(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位(a)を含む質量平均分子量 が8000以下の樹脂であり、前記(B)成分が、下記一般式(b-1)または(b-2 ) で表される少なくとも 1 種のスルホニウム化合物を含有することを特徴とするレジスト 組成物。

## 【化1】

$$R^{1}$$
  $SO_{2}$   $X$  ... (b-1)
 $R^{3}$   $SO_{2}$   $R^{1}$   $O_{2}S-Y$ 

なし 【選択図】



# 認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-363521

受付番号 50301760285

**曹類名** 特許願

作成日 平成15年11月 5日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】 000220239

【住所又は居所】 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地

【氏名又は名称】 東京応化工業株式会社

【代理人】 申請人

【識別番号】 100106909

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 棚井 澄雄

【代理人】

【識別番号】 100064908

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】 100101465

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】 100094400

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】 100106057

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 柳井 則子





特願2003-363521

出願人履歴情報

識別番号

[000220239]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1990年 8月30日

新規登録

神奈川県川崎市中原区中丸子150番地

東京応化工業株式会社

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потиев.

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.